Also published as:

元 35689 (A) 同 DK167344 (B1) DK47700

more >>

JP2814637 (B2)

WO8906964 (A1)

#### **OPHTHALMIC SUSPENSIONS**

Publication number: JP2503201 (T) **Publication date:** 1990-10-04

Inventor(s): Applicant(s): Classification: - international:

A61K9/107; A61K9/00; A61K31/415; A61K31/57; A61K47/32; A61P27/02; A61K9/107;

A61K9/00; A61K31/415; A61K31/57; A61K47/32; A61P27/00; (IPC1-7): A61K9/107; A61K31/415;

A61K31/57; A61K47/32

- European:

A61K9/00M16

Application number: JP19890502665 19890208

Priority number(s): US19880153762 19880208; US19890301114 19890125

Abstract not available for JP 2503201 (T)

Abstract of corresponding document: WO 8906964 (A1)

Lightly crosslinked polymers, preferably ones prepared by suspension or emulsion polymerizing at least about 90 % by weight of a carboxyl-containing monoethylenically unsaturated monomer such as acrylic acid with from about 0.1 % to about 5 % by weight of a polyfunctional, and preferably difunctional, crosslinking agent such as divinyl glycol (3,4-dihydroxy-1,5-hexadiene), having a particle size of not more than about 50 mu m in equivalent spherical diameter, when formulated with an ophthalmic medicament, e.g., fluorometholone, into suspensions in aqueous medium in which the amount of polymer ranges from about 0.1 % to about 6.5 % by weight, based on the total weight of the aqueous suspension, the pH is from about 3.0 to about 6.5, and the osmotic pressure (osmolality or tonicity) is from about 10 mOsM to about 400 mOsM,; provide new topical ophthalmic medicament delivery systems having suitably low viscosities which permit them to be easily administered to the eye in drop form, and hence be comfortably administrable in consistent, accurate dosages. These suspensions will rapidly gel in the eye after coming into contact with the eye's tear fluid to a substantially greater viscosity than that of the originally-introduced suspension and thus remain in place for prolonged periods of time to provide sustained release of the ophthalmic medicament.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.CL. .

(12) 特 許 公 報 (B2)

PΙ

(11)特許番号

# 第2814637号

(46) 発行日 平成10年(1998)10月27日

俄別記号

(24) 登錄日 平成10年(1998) 8月14日

| ( - 1) 111( · Can . |                     |          | •                    |
|---------------------|---------------------|----------|----------------------|
| A 6 1 K 9/107       |                     | A61K 9/  | 107 · U              |
| 47/32               |                     | 47/      | 32 N                 |
| # A 6 1 K 31/415    |                     | 31/      | 415                  |
| 31/57               | ABL                 | 31/      | 57 ABL               |
|                     |                     |          | 請求項の数10(全.8 頁)       |
| (21) 山麻番号           | <b>特顧平1~50266</b> 5 | (73)特許指者 | 993902399            |
|                     |                     |          | インサイト・ビジョン・インコーボレー   |
| (86) (22)出展日        | 平成1年(1989)2月8日      | ŀ        | チッド                  |
|                     | •                   |          | アメリカ合衆国 94501 カリフォルニ |
| (65)公衰番号            | 特表平2-503201         | su 1     | ア、アラメダ、アトランティック・アベ   |
| (43)公表日             | 平成2年(1990)10月4日     |          | ニュー 965番             |
| (86)国際出願番号          | PCT/US89/00451      | (72) 発明者 | チャンドラセカラン、サントシュ・カマ   |
| (87)国際公開番号          | WO89/06964          |          | ·                    |
| (87)国際公開日           | 平成1年(1989)8月10日     | '        | アメリカ合衆国 94556 カリフォルニ |
| 每查證求日               | 平成8年(1996)2月8日      |          | ア、モラガ、マギー・コート 14巻    |
| (31)優先権主張各号         | 153, 762            | (72)発明者  | アーチボルド、ロイ・デュアン       |
| (32) 優先日            | 1988年2月8日           |          | アメリカ合衆国 94536 カリフォルニ |
| (33)優兄権主張国          | 米国(US)              | Į.       | ア、フレモント、ホワイトヘッド・レイ   |
| (31)優先極主張吞辱         | 301, 114            |          | ン 34225 <del>禁</del> |
| (32) 優先日            | 1989年1月25日          | (74)代班人  | <b>弁理士 広瀬 章一</b>     |
|                     |                     |          |                      |

(54) 【発明の名称】 眼用糖養薬

# (57)【特許請求の範囲】

(33)優先機主張国

【語求項1】 重合させたモノマーの合計重置に基づいて少なくとも50重量%の1 種またはそれ以上のカルボキシ 含有モノエチレン性不飽和モノマーおよび0.1~5 重量%の製満剤の重合により調設されたカルボキシ含有ポリマーを、無周波の全重量に基づいて0.1~6.5 重量%の費で含有する、ptが3~6.5、浸速圧が10~400m以の水性緊痛激からなる。持効性の局所限用薬剤放出系であって

この水性軽調液は、粘度が1,000~30,000センチポイズ (1~30パスカル)であって、液滴状で目に投与することができ、

前記ポリマーは、相当球直径で50mm以下の平均粒子寸 法を持ち、かつ壁鋼液が液満状で投与可能であるが、懸 鋼液が目の環液と接触すると急速にゲル化して、元の液 選択で使与された時の懸濁液の粘度より実質的に高い粘度となるように軽度に架橋されており

最終質に触く

それにより、生成したより钻網なゲルが目の中にとどまって、これに含まれている薬剤の特殊的な放出が可能となる特効性の局所限用薬剤放出系。

【請求項2】眼用薬剤を含む請求の範囲第1項記載の局 所眼用薬剤放出系。

【詰求項3】該ポリマーが単分散粒子からなる詰求の範 闘第1項または第2項記載の局所眼用薬剤放出系。

【語求項4】該ポリマーが、アクリル酸および非ポリアルケニルポリエーテル系2官館怪架橋削を、相当球直径で50μm以下の餃子寸法となるように整備または乳化宣台して調製されたものである請求の範囲第1項または第2項記載の局所眼用業剤放出系。

【臨水項5】該浸透圧が、薬理学的および眼科学的に許

容しうる塩を、壁鋼液全重量に対して0.51~1重量%の 置で用いて達成される請求の範囲第4「鴨品戴の局所眼兒 楽剤放出系。

【請求項6】該薬剤が、壁濁液全盘量に対して0.0%~1 0直量%の量で存在する請求の範囲第2項ないし第5項 のいずれか1項に記載の局所限用薬剤放出系。

【囍求項7】該薬剤が、ブルオロメトロンまたはピロカルピンである語求の経営第6項記載の局所限用薬剤放出
み

【諸求項8】語求の範囲第1項ないし第7項のいずれか 1項に記載の局所限用票割放出系を用いて、目に投与す る薬剤を製造する方法。

【臨東項9】 重合させるモノマーの合計重量に基づいて少なくとも50重量%の1 種またはそれ以上のカルボキシ 含有モノエチレン性不飽和モノマーおよび6.1~5 重量%の業績剤の重合により調製された。相当珠直径で50μ 血以下の粒子寸法を持つ軽度に架績されたカルボキシ含有ポリマーを、軽調液の全重量に基づいて6.1~6.5重量%の量で含有する、ptが6.5~8.0、浸返圧が10~460mの5 私 粘度が1,000~30,000センチボイズ(1~30パスカル)の水性緩濁液からなる。液績状で目に投与し得るドライアイ用環液代用組成物。

【請求項10】水性整欄接中にさらに眼用潤滑剤を含有する請求の範囲第9項記載のドライアイ用減液代用組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

# 産業上の利用分野

本発明は、新規な局所用限用薬剤放出系(デリバリー システム〉およびその製造方法に関する。更に詳しく は、本発明は、軽度に架橋したアクリル酸ポリマーなど 30 を含み、更に眼用薬剤を含んでいる水性感濁液(サスペ ンジョン〉からなる局所用眼用楽剤デリバリーシステム に関する。このようなサスペンジョンは、液滴の形で容 易に目に投与でき、それ故、従来使用されているワセリ ンを基剤とする眼歌こうまたは水径高鉛性ゲルもしくは 魚水サスペンジョンもしくはエマルジョンの形で同じま たは類似のポリマーを含む眼用組成物のいずれよりも著 しく快速に患者に、または患者自身により投与できる。 本発明の新規水性サスペンジョンは、目に適下される と、目の禊液と接触し、その場で急退にゲルとなって、 最初に導入されたサスペンジョンよりも実質的に高い粘 度となり、長期間その場に留まる。サスペンジョンに含 まれる髪剤は、目において形成されるより粘度の高いゲ ルに取り囲まれるので、徐放される。

# 発明の背景

目に対する薬剤の投与は、点眼剤、軟こうまたはクリームの形態で、またゼラチン薄膜または他の生物学的に可溶のもしけは不溶のフィルムもしくはシートの形態で、眼内挿入物として、あるいは非水性担体中および高粘度水径ゲル中のサスペンジョンまたはエマルジョンと 50

してなされてきた。これら個々の販用薬剤デリバリーシステムの欠点はよく知られている。水性溶液またはサスペンジョンの形態の点販剤は、深液により急速に洗い液される。飲ごうまたはクリームは、視野を基らせ、また比較的短時間しか目の中に留まらない。ゼラチン薄膜または他のフィルムもしくはシート、眼内挿入物はよび非水性サスペンジョンおよびエマルジョンは全て、投与直後に痛みを引き起こし、不快感が持続し、視野の妨けとなり得る。非常に高粘度の水性ゲル、たとえばシェーンバルト(Schoemald)らの米国特許第4,271,143号および第4,407,792号(それぞれ1981年6月2日および1983年10月4日に特許)に記載されているようなゲルは、一定した正確な投与費で投与するのが困難であり、投与するのに不使感がある。

シェーンパルトラの米国特許は、本発明を実施するの に用いるのと同じ一般的な経額の架橋されたカルボキシ 含有ポリマーが眼用髪剤デリバリーシステムに使用でき るととを開示している。じかし、そのようなシステム は、高粘度水性ゲルまたは軽水サスペンジョンとして調 20 製され、その形態で投与される。液滴として投与できる 水性サスペンジョンとして関製されるアクリル酸ポリマ 一含有用髪剤デリバリーシステムまたはそのような水性 サスペンジョンを調製する方法のいずれも、シェーンバ ルトらの前記米国等許には記載されていない。

処置剤および「生体接着剤」(broadhesive)を含む 級の前角膜ボケットに配置することができる放出制御処置組成物が ロビンソン(Robinson)の米国特許算4.515,697号(1986年10月7日特許)に関示されている。生体接着剤は、多数の繰り返し単位(その少なくとも約80%が少なくとも1つのカルボキシ基を含む)と、実質的にボリアルキルボリエーテルを含まない業橋剤(0.05~1.5%)とを含む、水不溶性であるが水影測性である。繊維状の契縮されたカルボキシ基含有ボリマーであると記載されている。生体接着剤は、視覚をできるだけ損なわないように、最大で10メッシュ(米国標準ふるい)、すなわち2090ミクロンの関口のよるいを適過するような寸法にそろえられる。組成物の粘度、浸透圧およびpitは、示されていない。

カルボキシビニルボリマー、水溶性塩基性化合物および眼用葉剤の水溶液である眼用ゲル組成物が、東興素品工業株式会性の英国特許出願2,007,091A(1979年5月16日公開)に数示されている。このゲルは、5~8の時および1000~10000センチボイズ(20℃)の粘度を育している。少費の塩化ナトリウムまたはその水溶液をゲルに加えることにより、粘度が非常に低くなった液体に変換できることが記載されている。疾液に接触することによっても、粘度が非常に低下するであろう。

本発明の目的は、新規な局所用取用薬剤デリバリーシステムを提供することである。

50 また、液态の形で容易に目に投与できる新規な局所用

眼用薬剤デリバリーシステムを提供することも本発明の 目的である。

本 発明の別の目的は、液滴の形で容易に目に独与でき、眼用 発剤を含む、軽度に架縮したアクリル酸ポリマーなどの水性サスペンジョンからなる新規な局所用限用 要剤デリバリーシステムを提供することである。

本発明の更に別の目的は、液滴の形で容易に殺与でき、目の疾液と接触して急速に目の中でゲル化し、投与された液滴よりも実質的に貼度が大きくなる新規な局所用限用薬剤デリバリーシステムを提供することである。 本発明の他の目的は、そのような新規な局所用限用薬剤デリバリーシステムを調製する方法を提供することである。

本発明のさらに他の目的は、液滴の形で容易に殺与できる新規な局所用限用薬剤デリバリーシステムを投与する方法であって、疾液を補充することにより「ドライアイ(乾燥限)」を処置することを含む方法を提供することである。

てれらおよび他の目的ならびに本語明の特徴。 範囲および用途は、以下の説明および請求の範囲から。 当業者には明らかとなるであろう。

#### 発明の要約

主としてカルボキシ基含有モノマーを含む軽度に架籠 されたポリマー」たとえばカーボボール(Carbopol) 【磨鏢、ピイ・エフ・グッドリッチ(B.F.Goodich)」 および、好ましくはアクリル酸などを懸濁または乳化重 台し、ジビニルグリコール(たとえば、3,4~ジヒドロ キシー1,5-ヘキサジエン)のような架輪剤により相当 球直径としての平均乾燥粒子径が約50ミクロンを越えな いように契約することにより調製されるポリマーを、水 性媒体中、眼用薬剤と共に配合してサスペンジョンを得 る。サスペンジョン中、ボリマーの量、囲むよび浸透圧 (等張性)は、以下に規定する範囲内にある。そのよう なサスペンジョンは、適度に低い粘度を有する局所用眼 用薬剤デリバリーシステムを提供する。低い粘度の数 に、波織の形で容易に目に殺与するととができ、従っ て、一定の正確な投与量で快適に投与できる。とのよう なサスペンジョンは、自の原液と接触すると目の中で急 速にゲル化し、元の投与されたサスペンジョンの拡度よ りも実質的に高い粘度となるので、長期間に渡って図ま り、薬剤を快適に徐々に放出する。

### 発明の詳細な説明

本発明を実施するのに使用される軽度に架橋されたアクリル酸などのボリマーは、この技術分野では一般に知られている。好ましい機様では、そのようなボリマーを構成する全モノマーの合計重量に対して少なくとも約90 重量%、好ましくは約95~99.9重量%が1種またはそれ以上のカルボキシ含有モノエチレン性不飽和モノマーによって占められている。ただし、カルボキシ含有モノエチレン性不飽和モノマーの雪は50重量%以上であればよ

い。アクリル酸が好きしいカルボキン含有モノエテレン 性不飽和モノマーであるが、アクリル酸に加えてまたは 代えて、他の重合性不飽和カルボキン含有モノマー、た とえばメタクリル酸、エタクリル酸、βーメチルアクリ ル酸(クロトン酸)、シスーαーメチルクロトン酸(チ ソン酸)、トランスーαーメチルクロトン酸(チ リン酸)、αーブチルクロトン酸、αーフェニルアクリ ル酸、αーベンジルアクリル酸、αーシクロヘキシルア クリル酸、βーフェニルアクリル酸(ケイ皮酸)、クマ ル酸(ローヒドロキシケイ皮酸)、ウンベル酸(ローヒ ドロキシクマル酸)などを使用することができる。

そのようなポリマーは、少量の、たとえば存在するモ ノマーの台計重量に対して約0.1~5%、好ましくは約 0.2~1%の、多官能性架橋剤を用いて架橋される。架 橋副には、非ポリアルケニルポリエーテル系二官能性架 術剤をノマー、たとえばジビニルグリコール、2.3-ジ ヒドロキシヘキサー1,5ージエン、2,5ージメチルー1,5 −ヘキザジエン」ジピニルベンゼン、N,N−ジアリルア クリルアミド、N.N-ジアクリルメタクリルアミドなど が包含される。さらに、分子当たり2つまたはそれ以上 のアルケニルエーテル基、好ましくは末端にHC= C < 基を含むアルケニルエーテル基を有するポリアルケニル ポリエーテル架橋剤が含まれ、該ポリアルケニルポリエ ーテルは、少なくとも4個の炭素原子と少なくとも3個 の水酸基を持つ多価アルコールを、アルケニルハライ ド、たとえば臭化アリルによりエーテル化することによ り悶製され、たとえば、ポリアリルシェクロース。ポリ アリルベンタエリスリトールなどが挙げられる (たとえ ば、ブラウン (Brown) の米国特許第2,798,053号を 照)。分子量約400~8090のジオレフィン性非親水性高 分子架牆剤、たとえばジオールおよびポリオールのジお。 よびポリアクリレートおよびメタクリレート、ジイソシ アネートーヒドロキシアルキルアクリレートまたはメタ クリレート反応生成物、ポリエステルジオール。ポリエ ーテルジオールまたはポリシロキサンジオールから誘導 された末端イソシアネートプレポリマーとヒドロキシア ルキルメタクリレートの反応生成物なども架橋削として 使用することができる(ミュラー(Mueller)らの米国 待許第4,192,827号および第4,136,250号を照)。

経度に架続されたポリマーは、唯一のモノエチレン性 不飽和モノマーとしてのカルボキシ含有モノマーと架施 剤とから調製することもできる。また、軽度に架橋され たポリマーは、約約宣置%まで、好ましくは約0~20宣 置%のカルボキシ含有モノエチレン性不飽和モノマー が、生理学的および取科学的に無毒の歴復基のみを有す るカルボキシ無含有モノエチレン性不飽和モノマーの1 祖またはそれ以上に置換されたものであってもよい。そ のようなカルボキシ無含有モノエチレン性不飽和モノマー には、アクリル酸およびメタクリル酸のエルテル(た とえば、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、

プラルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレー ト、オクチルメタクリレート、2-ヒドロキシエチルメ タクリレート、3ーヒドロキシプロビルアクリレートな ど)、酢酸ビニル、N-ビニルピロリドンなどが包含さ れる。なお、そのような他のモノエチレン性不飽和モノ マーのより詳細なリストについては、ミュラーの米国特 許第4,548,990号を参照することができる。特に好まし いポリマーは、架橋剤モノマーが2.3-ジヒドロキシへ キサー1,5-ジェンまたは2,3-ジメタルヘキサー1,5-ジエンである軽度に架備されたアクリル酸ポリマーであ、10

本発明を実践する為に使用される軽度に架橋されたボ リマーは、好ましくは、通常の遊離ラジカル重合触媒を 用いてモノマーを懸濁または乳化重合して、相当球直径 としての乾燥粒子径が約50ミクロンを越えない。 たとえ ば約1~30ミクロン、好ましくは約3~20ミクロンの粒 子として得られる。一般に、このようなポリマーの分子 王は、約250000~4000000、好ましくは約500000-20000 SOと算出される。

整備または乳化重合により調製され、乾燥粒子寸法は 26 相当球直径として約50ミクロンを明らかに越えるポリマ 一粒子を含む水性サスペンジョンは、钼当球直径が平均 で約50ミクロン以下であるポリマー位子を含有する以外 は同様の組成を有するサスペンジョンに比べて、目に投 与した際の快適さの点でおとる。更に、相当球直径で約 50ミクロンより明らかに大きい乾燥粒子寸柱に顕訳さ れ、その後機械的粉砕または磨砕により相当球直径を約 50ミクロ以下にした軽度に架備されたアクリル酸などの ポリマーも、本発明により水性懸濁体から製造されたポ リマーと同等には作用しないことも見い出された。本発 明の機能は説明するのにいかなる論理や級様にも待られ ることは望まないが、唯一の粒子ポリマーとして存在す るそのような機械的に粉砕または磨砕されたポリマー粒 子の祖達についての1つの可能な説明は、粉砕により、 のミクロンより大きい軽度架備ポリマー粒子の空間的配 置構造または形が崩れ、おそらく未集橋分岐がポリマー 鎖から除去され、鋭い角や突起を持つ粒子が形成され、 または通常粒子寸法範囲が広くなり過ぎることによって 満足できるデリバリーシステム性能が達成されないので あろうというものである。粒子寸法の広い分布は、粘度(4) ニウムのようなカチオンおよびクロライド、シトレー - ゲル化の関係を損なうであろう。いずれにしても、そ のような後極的に小さくされた粒子は、懸濁または乳化 重合により適切な寸法に調製された粒子に比べて水性サ スペンジョン中で水和されにくく、便波の影響により十 分な程度までゲル化されにくく、またゲルしても本発明 の水性サスペンジョンを用いて目の中で生成したゲルよ りも快適さが劣る。しかし、本発明を実施する場合、そ のような粉砕または磨砕されたポリマー粒子を、軽度架 橋位子全重量に対して約40重量%まで、たとえば約0~ 20重量%までの量で、約50ミクロンを越えない乾燥粒子、50 しくは5050~26066センチボイズの粘度を有する水栓サ

寸法を持つ榕波または乳化重台ポリマー粒子に混合する ことができる。そのような混合物も、眼用薬剤デリバリ ーシステムおよび目の中で形成されたグル中で満足でき る結成を示し、投与は容易で快速であり、異剤を目に満 足に徐放する。これは、特にそのような粉砕または磨砕 されたポリマー位子が、乾燥状態で平均約0.02~30ミク ロン、好ましくは約1~5ミクロンの相当球直径を持つ 場合に顕著である。

本発明の最も好ましい態様において、粒子は狭い粒子 寸法分布を有する。単分散粒子を用いると、特定の粒子 寸法について、眼用楽剤デリバリーシステムの鮎度が長 大となり、目の中で滿図時間が長くなる。 30ミクロンま たはそれ以下の餃子寸法を持つ単分散餃子が最も好まし い。良好な粒子充填は、狭い粒子寸法分布により促進さ ns.

本発明の水性サスペンションは、軽度架橋ポリマー粒 子を、水性サスペンジョン全重量の約0.1~6.5重量%の 範囲、好ましくは約6.5~4.5重置%の範囲を含んでい る。水性サスペンジョンは、絨菌純粋、好ましくは脱イ オンまたは蒸留され、生理学的または眼科学的に有害な 成分を含まない滅菌水を用いて調製され、そのptは、生 理学的または眼科学的に許容できるpr観節用酸。塩基ま たは緩衝剤(たとえば、酸として酢酸、ホウ酸、クエン 壁、乳酸、リン酸、塩酸など、塩基として水酸化ナトリ ウム、リン酸ナトリウム、ホウ酸ナトリウム、クエン酸 ナトリウム、酢酸ナトリウム、乳酸ナトリウム THAM (トリスヒドロキシメチルアミノメタン) など、塩およ び緩順剤としてクエン酸塩/デキストロース、炭酸水素 ナトリウム、塩化アンモニウム、上記酸および塩基の混 台物など)を用いて、約3.0~6.5、好ましくは約4.5~ 6.0に調節される。

本発明の水性サスペンジョンを調製する場合。その浸 選圧(π)は、適当量の生理学的およどM取科学的に許容 できる塩により、約10~490ミリオスモラー(mQsM) 好ましくは約190~250mのsMに調節される。生理液に近似 させるには塩化ナトリウムを用いることが好ましく、塩 化ナトリウムの量が水性サスペンジョン全意質に対して 約0.01~1 重量%、好ましくは9.55~0.45重量%である と、上記範囲の浸透圧が達成される。カリウム、アンモ ト、アスコルベート、ポレート、ポスフェート。ピカー ボネート、スルフェート、チオスルフェート、ビスルフ ァイトなどのアニオンから成る塩、たとえば塩化カリウ ム、チオ硫酸ナトリウム、亜硫酸水素ナトリウム、硫酸 アンモニウムなどの! 種またはそれ以上の等量を 上記 範囲の浸透圧を達成する為に、塩化ナトリウムに加えて または代えて使用することもできる。

上記範囲から選択される軽度票額ポリマー粒子の置。 出格よび接透圧は、約1000~30000センチボイズ 好生

スペンジョンが得られるように相関させることができ る。なお粘度は、25番スピンドルおよび138小サンプル アダプタを備えたブルックフィールドデジタルLVT粘度 計を用い、12mm、室温(約25°C)で測定する。このよ うな水性サスペンジョンは、涙液と接触すると、pH-粘 度曲線から分かるようにpHC依存して、約75000~50000 0センチポイズ、たとえば約200000~300000センチポイ ズの鮎度を持つゲルに成る。この効果は、ゲル化したキ ャスト (流延物) としての目の上により粘稠な液滴が観 察されることから分かる。硬化後には、キャストは容易 に除去できる。

本発明の水性サスペンジョンにより配送された液滴か ろ生じた粘稠ゲルの目の中での濃層時間は、約2~12時 間、たとえば約3~6時間である。この裏剤デリバリー システムに含まれる葉剤は、ゲルから放出されるが、そ の速度は、薬剤自体またはその物理的形態、薬剤の充填 程度およびシステムの出などのファクター、更に含まれ ていることがある薬剤デリバリー用佐削、たとえば角膜 表面に対して適合性のあるイオン交換機能に依存する。 放出は、水筐体液中に含まれるフルオロメトロンにより **潮定して、A時間以上にわたる。** 

薬剤(疾病または健康状態を処置または改善する物 質)は、自自体または目の周囲の組織を治療的に処置す るのに用いられる葉および目に関する状態以外の局所状 熊を治療的に処置する為に目を通して役与される礎を包 含するが、典型的にはこれら葉剤は、本発明の局所デリ バリーシステムに、他の副形で投与される量に匹敵する 治療活性量、通常処方剤合計重量に対して約9.095~19 重量%、好きしくは約6.01~5重量%の量で配合され る。たとえば、抗炎症ステロイドであるフルオロメトロ ンは約6.61~1重量%の量でこの方法により投与され る.

そのような薬剤の例(総てではない)には次ぎのよう なものが含まれる。:抗生物質、抗ウイルス剤、抗炎症 剤を含むステロイド、ペプチド、ポリペプチド、強心 剤、抗高血圧剤、抗アレルギー剤、α-およびβ-アド レナリン作用遮断剤、眼用薬剤(たとえば、抗白内障 剤、抗株内障剤および眼用抗炎症剤) ・眼用潤滑剤、眼 用局所精験的など。本発明で用いることができる特定の 葉剤には、ピロカルピン。イドクスウリジン、カルバコ 一ル、ベタネコール、チモロール、アテノロール、ラベ トロール、メトプロロール、ナドロール、オクスプレン ロール、ピンドロール、ソタロール、ベタキソロール、 アセプトロール、アルプレフロール、レポープロフロー ル、ゥーアミノクロニジン、ジピペフリン、テトラサイ クリン、エプネフリン、フェニレフリン、エゼリン、ホ スポリン、アセクリジン、デメカリウム、シクロペント ラート、ホマトロピン、スコポラニン、ニトログリセリ

テトラサイクリン、パシトラシン、ネオマイシン、ポリ ミキシン、ポリミキシンB、グラミシジン、オキシテト ラサイクリン、クロラムフェニコール、ゲンタマイシ ン、ペニシリン類、エリスロマイシン、スルファセタミ ド、トプラマイシン、トロスペクトマイシン、パンコマ イシン、シブロフロキサシン、パープロキサシン、オル フロキサシン。エノキサシン、塩酸ナファゾリン。クリ ンダマイシン、イソフルオロフェート、フルオロメトロ ン、デキサメタゾン、ヒドロコルチゾン、フルオロシノ ロン、メドリソン、プレドニゾロン、酢酸プレドニゾロ ン、メチルプレドニロゾン、プロピオン酸フルチカゾ ン、ベタメタゾン、トリアムシノロン、エストラジオー ル、イブプロフェン、フルルピプロフェン、ナプロキセ ン、イブプロフェン、フルルビプロフェンおよびナプロ キセンのエステル類;ケトロラック、スプロフェン、イ ンターフェロン類、クロモリン、ガンシクロピア、アイ ノゾールアミド、全トランスレチン酸(ビタミンA)お よびとれらの薬理学的に許容しうる無毒性塩。対応する プロドラッグも本発明の範囲に包含される。眼用潤滑剤 たとえばフルオロメトロンの場合、ウサギの目の中での 20 は、涙液の自然な分泌を促すまたは人為的な分泌を引き 起こすことができる物質であり、たとえばポリビニルア ルコール、セルロースポリマー類(たとえばヒドロキシ プロピルメチルセルロースポリマー)。ポリラクタム領 (たとえばポリビニルピロリドン) などが包含される。 絶水および先に記載した種類の軽度架橋ボリマーを先に 規定した範囲の量で含み、食塩中で低張であり、従って 世約7.0またはそれ以下、たとえば6.0でなければ、必要 な浸透圧を有する「乾燥眼」用製剤も本発明の範囲に包 含される。局所解酔剤は 眼科手術または他の眼科的処 置が行われる場合に使用される剤、たとえばリドカイ ン、コカイン、ベノキシネート、ジブカイン、プロパラ カイン、テトラカイン、エチドカイン、プロカイン、ヘ キシルカイン、ブピバカイン、メピバカイン、ブリロカ イン、クロルプロカインなどを包含する。

10

「薬理学的に許容しうる塩」という用語は、額化合物 の塩であって、鎖化台物の薬理学的性質(たとえば書 作 効果など) に着しいまたは悪い影響を及ぼさないも のを意味する。本発明の微性サスペンジョンを用いて投 与できる英選学的に許容しうる塩には、たとえば塩化 物、よう化物、臭化物、塩酸塩、酢酸塩、硝酸塩、ステ アリン酸塩、バモン酸塩。リン酸塩および硫酸塩が包含 される。場合によっては、遊離薬剤の水溶性または極性 を改良する適当な塩の形で薬剤を使用することが望まし

本発明の水性サスペンジョン型局所用眼用薬剤デリバ リーシステムは、数つかの方法により処方できる。たと えば、薬剤、軽度架備ポリマー粒子および浸透圧調節用 塩を、乾燥状態で予備プレンドし、水の全部または一部 を加え、ポリマーの分散が完全に行われる(即ち、自視 ン」エタクリン酸、フロセミド、アミロライド、クロルー 56ー できるポリマー 凝集体が無くなる)まで激しく損挫す

11

る。次いで、十分な量のpt國節剤を徐々に加えて所整のpt 関節し、必要ならこの時点で全体の量が100重置%と成るように更に水を加える。他の便利な方法は、最終的な必要な水の約95重置%に整剤を添加し、溶液が飽和となるまで十分な時間撹拌することを含む。溶液の飽和は、既知の方法。たとえば分光光度計を用いて決定することができる。軽度架備ボリマー粒子および浸透圧調節組は、乾燥状態でまずブレンドされ、次いで薬剤で飽植したサスペンジョンに加えられ、ボリマーが明らかに完全は水和するまで撹拌される。所望のptに達するまで十分なpt調節剤を徐々に加えた後、残りの水を撹拌しながら加え、全体を100重量%とする。

水性サスペンジョンは、保存剤を含まない、単一投与 量の、再対止できない容器に充填することができる。これにより、一回に1つの液滴により、単一投与量を目に 送り込むことができ、容器は使用後に捨てられる。特に 水線系保存剤を含む眼用薬剤をは用すると生じることが あった保存剤に超図する剤液および角膜上皮の感作の可能性は、このような容器により鎖除される。本発明の水 性サスペンジョンの粘度は比較的低く、毎日必要な回数 だけ一満ずつ正確な投与量で目に投与できるので、複数 回致与用容器を必要に応じて使用してもよい。保存剤を 加える必要があるサスペンジョンの場合、適当な保存剤 は、クロロブタノール、ボリクアット(Polyquat)、塩 化ペンザルコニウム、臭化セチルなどである。

本発明が当業者に一厘十分に理解されるように 以下 の実施例を示す。これら実施例は、説明の為のみのもの であって、後記語求の範囲に記載されていない限り、限 定を加えるものではない。

# [実施例]

# 突旋例1

フルオロメトロン(118、17々ージヒドロキシー9々ーフルオロー6々ーメチルプレグナー1、4ージエンー3、2 9ージオン)9、10重量%、粒子サイズ5μmのカーボボール976(以前はカーボボールEXS5として知られていた。)【アクリル酸とジビニルグリコールの懸濁重合により調製されたカルボキシル基含有ポリマー:ビー・エフ・グッドリッチ控製】1.25重置%および塩化ナトリウム0.15重置%をドライブレンドすることによりプレブレンドを翻製した。このプレブレンドを容器中、80重量% 40の脱イオン水に添加し、約25℃にて20円の回転速度で12時間撹拌した。この時点にて、目に見えるポリマー競集体が存在しないことから証明されるように、見掛け上のポリマー分散が完了した。

得られた薬剤含有水性壁 療液を104水酸化ナトリウム 水溶液で適定して肉を4.53にし、撹拌下に更に貼イオン 水を協加して最終的製剤重量を100重量%とした。最終 的水性サスペンジョンは、浸透圧が約50m0sMであり、25 香スピンドルおよび13R小サンブルアダプターを備えた ブルックフィールド・デジタルLYT粘度計を用いて25°C 12

にて12mmの回転速度で測定した鮎度が約12000センチボイズであった。

#### 真能例2

フルオロメトロン6.10産量%を、溶液中、80産量%の 脱イオン水に添加し、25°Cにて50mmの回転速度で24時 間撹拌し、薬剤の飽和水性サスペンジョンを得た。粒子 サイズ5 μmのカーボボール976ボリマー1.40重量%お よび塩化ナトリウム6.25重量%をドライブレンドし、こ のブレンドを25°Cにて20mmの回転速度で撹拌しながら1 2時間かかって飽和薬剤サスペンジョンに添加した。

得られた水性薬剤含有サスペンジョンを10mk酸化ナトリウム水溶液で満定して出た4.49だし、更に関イオン水を撹拌下にサスペンジョンに添加して最終的製剤宣置を10位置%とした。最終的水性サスペンジョンは、浸透圧が約90mの5Mであり、実施例1と同様にして測定した粘度が約18000センチボイズであった。

#### 真筋例3~8

これらの実施例は、本発明の「乾燥眼」用製剤(実施例3~5)および塩酸ビロカルビン製剤(実施例6~8)の調製に関する。各実施例において、指示重量のMaCIおよびカーボボール976を機械的混合機を用いて蒸留水100年2度に、その後、得られた製剤を121℃で30~45分間減酷した。MaCIPを減菌適遇し、pMを指示範囲に調整した。ビロカルビンの実施例においては、減菌處過して塩酸ビロカルビンを添加し、減菌の後にpMを調整した。全ての実施例においてカーボボール976の粒子サイズは5μmであった。

乾燥眼用腿刺

| 実施例<br>番号 | カーポポール <b>97</b> 6<br>(重量%) | MaCI<br>(宣量%) | Hig     |
|-----------|-----------------------------|---------------|---------|
| 3         | 1,05                        | 0, 175        | 5,6~5,8 |
| 4         | 1.05                        | 0,050         | 5.6~5.8 |
| - 5       | 0.80                        | 0,600         | 5.6~5.8 |

## 塩酸ビロカルビン製剤

| 実施 | ピロカル<br>ピン<br>(重量%) | カーポポ<br>ール <b>976</b><br>(重量%) | NaCl<br>(重量%) | Ha      |
|----|---------------------|--------------------------------|---------------|---------|
| 6  | 1.0                 | 2,0                            | 0.1~0.9       | 5.2~5.8 |
| 7  | 2.0                 | 2,0                            | 0,1~0,9       | 5.2~5.8 |
| 8  | 4.0                 | 2,0                            | 0,1~0,9       | 5.2~5.8 |

# 真能例9

30

ボリマー溶液の粘度が粒子サイズに依存することを確 証するために種々の製剤を調合した。カーボポール926 および本発明の範囲に入るもう一種のポリマーであるポ リカルボフィル (Polycarbophyl)を使用した。ここに 50 いうボリカルボフィルは 米国薬局方の企画大阪を満た ず、ジビニルグリコールによって軽度に架橋したポリア クリル酸ポリマーであり、ビー・エフ・グッドリッチ柱 から実験サンブルとして入手したものである。

ポリカルボフィルロットをふるいにかけて、1954m より大きなもの、105µmより小さなもの、105µmより 小さいが75μmより大きなもの、75μmより小さいが45 μωより大きなものに分けた。一つのサンブルを摩砕し て16μmより小さくすることも行った。

組成は全て、ポリマー1.05重量%、NaE1G、Z重量% で、pldt5.2~5.6であった。粒子サイズと粘度との関係 19 実施例11 を下記長に示す。

| ボリマー   | 枯度<br>(cps)# | (乾燥時)粒子<br>サイズ(μα) |
|--|--------------|--------------------|
| カーポポール976                                      | 28000        | 5                  |
| ボリカルボフィル                                       | 1080         | <105               |
| ポリカルポフィル                                       | 19800        | <10                |
| ポリカルポフィル                                       | 1800         | >105               |
| ポリカルポフィル                                       | 2800         | >75かつ<105          |
| ポリカルポフィル                                       | 9200         | >45かっ<75           |
| カーデポール <b>978 80部</b> /<br>ポリカルポフィル <b>20部</b> | 19200        | 5/<105             |
| カーポポール976 90部/<br>ポリカルポフィルIO部                  | 22000        | 5/<105             |

注:# 25番スピンドルおよび13R小サンプルアダ プターを備えたブルックフィールド・デジタ ル以粘度計を用いて約25°Cにて12rmの回転

### 寒態例10

との実施例は本発明の範囲のフルオロメタンサスペン ジョンに関する。フルオロメタン6.16重量%を、容器 中、97重置%の純水に添加し、高速で15分間鏡拌し歳分 飲した水性薬剤サスペンジョンを得た、乾燥時の粒子サ イズが5 μ 血であるカーボボール 975ボリマー 1.65重量 %を撹拌下に薬剤サスペンジョンに添加し、短くとも15 分間混合し続けた。最短15分間経過後、塩化ナトリウム G.20重置%を添加した。

得られた薬剤含有水性サスペンジェンを、121°Cで45 分間感菌した。サスペンジェンを約50°Cに冷却し、10N ×40

\* 水酸化ナトリウム溶液を減蓄濾過して撹拌下にサスペン ジョンに添加しかを5.6~5.8に調整した。更なる純水を 減菌濾過して損拌下にサンベンジョンに添加し、最終的 製剤重量を190重量%とした。最終的水性サスペンジョ ンは、提選圧が約150mDsMで、25番スピンドルおよび13R 小サンプルアダプターを備えたブルックフィールド…デ ジタルLVT站度計を用いて室温(約25°C)にて12mmの回 転速度で測定した粘度が約15700センチボイズであり、p Bが約5.6~5.8であった。

との実施例は「乾燥眼」用/禊液代用製剤に関する。 乾燥時の粒子サイズ5 µmのカーボボール976の0.8重 置%を、容器中、97重置%の絶水に抵削し、高速で最短 15分間撹拌した。次に、水性ポリマー懸濁液に塩化ナト リウム9.6重量%を撹拌下に添加した。

得られたサスペンジョンを121°Cで45分間減膨した。 サスペンジョンを約50°Cに冷却し、10kk酸化ナトリウ ム溶液を減菌濾過して撹拌下にサシベンジョンに添加す ることによりpHを7.6~7.8に調整した。更なる雑水を減 20 菌建過して撹拌下にサスペンジョンに添加することによ り最終的製剤を100重量%とした。最終的水性サスペン ジョンは、視過圧が約270mOshであり、前記のようにし で測定した粘度が約3500センチボイズであり、pdが約7. 6~7.8であった。

本発明の以上の記載は主に本発明の好ましい整議者よ びブラクティスに関するものである。当業者にとって は、以下の請求の範囲に定義する本発明の精神および範 聞から離れることなく、ここに記載の概念の其際の適用 において更なる変更および修正を容易に加え得ることが 30 極めて明らかである。

フロントページの続き

デイビス、ジェラ リー・ボール (72) 発明者 アメリカ合衆国 53705 ヴィスコンシ **ン、マジソン、チェンバリン・アベニュ** 2751番

(72)祭明者 スー、ヤンシェン アメリカ合衆国 53705 ウィスコンシ ン、マジソン、イーグル・ハイツ 708 (8)

(72)発明者 ロビンソン、ジョーゼブ・ロバート

アメリカ合衆国53719ウイスコンシン、 マジソン チェカメゴン・ベイ 41番

待開 昭64-71822 (JP. A)

> 昭54-67021 (JP、A) 特開 昭53-253023 (JP, A)

昭61-509612 (JP, A)

特表 昭62-501420 (JP. A)

(58)調査した分野(Int.Cl.1, DB名)

A61K 9/107

A61K 47/32